(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 8. August 2002 (08.08.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/060371 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: A61M 37/00

A61H 39/08,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE02/00351

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. Januar 2002 (28.01.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

101 04 929.3

29. Januar 2001 (29.01.2001) DE

101 10 513.4

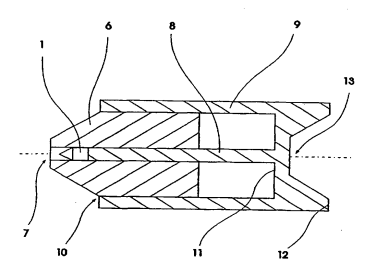
28. Februar 2001 (28.02.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): HOLLERT, Astrid [DE/DE]; Zipkeleber Weg 74, 39114 Magdeburg (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WERTH, Ulrich [DE/DE]; Otto-v. Guericke-Str. 56, 39104 Magdeburg (DE). LAUNICKE, Karl-Otto [DE/DE]; LutherSplatz 10, 08258 Markneukirchen (DE).
- (74) Anwalt: KIETZMANN, Manfred; Kietzmann, Vosseberg, Röhnicke, Friedrichstrasse 95, IHZ P.O. Box 4, 10117 Berlin (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: DEVICE FOR INSERTING A NEEDLE-SHAPED BODY INTO LIVING TISSUE
- (54) Bezeichnung: VORRICHTUNG ZUM EINSETZEN EINES NADELARTIGEN KÖRPERS IN LEBENDES GEWEBE



(57) Abstract: The invention relates to a needle-type body embodied in the form of a rigid implant (1) having a tip (2) and provided with a guide surface (4) disposed thereon and/or a shank (3) which is joined to the tip and provided with a guide surface (5) and/or the implant has a cylindrical or spherical body. The aim of the invention is to insert said body into living tissue so that the implant is fully surrounded by tissue, whereby the point of insertion can thus heal. In order to insert the implant (1) into the tissue, a cartridge and tube combination is used, consisting of a tube (6) which has a continuous borehole (7) into which the implant can be inserted and through which the implant (1) is guided, in addition to a plunger (8) which is displaceably arranged in the bore hole (7) and whose length is greater than the depth of the tube (6). The tube (6) is embodied in the form of a truncated cone or a truncated pyramid on the end where the implant (1) can be expelled. This makes it easier to place the tube (6) onto tissue with greater precision.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]



WO 02/060371



(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

vor Ablauf der f\(\text{ir}\) \(\text{Anderungen}\) der Anspr\(\text{uche}\) geltenden
Frist; Ver\(\text{offentlichung}\) wird wiederholt, falls \(\text{Anderungen}\)
eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung sieht vor, dass ein nadelartiger Körper, der als ein starres Implantat (1) mit einer Spitze (2) und daran angeordneter Führungsfläche (4) und/oder einem sich an die Spitze anschliessenden Schaft (3) mit Führungsfläche (5) ausgebildet ist und/oder das Implantat ein zylinderförmiger oder kugelähnlicher Körper ist, so in lebendes Gewebe eingestochen wird, dass das Gewebhe das Implantat vollständig umschliesst. Die Einstichstelle kann dann zuwachsen. Zum Einstechen des Implantats (1) in das Gewebe wird eine Kartuschen-Röhren-Kombination benutzt. Sie besteht aus einer Röhre (6) mit einer durchgehenden Bohrung (7) in die das Implantat (1) einsetzbar ist und durch die das Implantat (1) geführt ist sowie einem in der Bohrung (7) verschiebbar angeordneten Kolben (8), dessen Länge grösser ist als die Tiefe der Röhre (6) ist an dem Ende, wo das Implantat (1) vom Kolben (8) ausstossbar ist, kegelstumpf- oder pyramidenstumpfförmig ausgebildet. Das unterstützt ein exaktes Aufsetzen der Röhre (6) auf das Gewebe.

VORRICHTUNG ZUM EINSETZEN EINES NADELARTIGEN KÖRPERS IN LEBENDES GEWEBE

Die Erfindung bezieht sich auf einen nadelartigen Körper, der insbesondere in das menschliche Hautgewebe eingebracht werden kann.

Aus der chinesischen Akupunktur ist es bekannt, Metallnadeln an lehrmäßig festgelegten Hautpunkten in die Haut einzustechen. Die Akupunkturnadeln haben eine Länge von bis zu 150 mm.

10

15

Der Nachteil derartiger Nadel besteht darin, das die Person infolge der in die Haut eingestochenen Akupunkturnadeln handlungsunfähig ist.

Neben der klassischen chinesischen Akupunktur hat in Westeuropa in den letzten Jahren die wahrscheinlich einen westlichen oder arabischen Ursprung habende Ohrakupunktur an Interesse gewonnen. Auch hier erfolgt eine Stimulation durch Nadeln mit den bereits oben genannten Nachteilen. Um hier Abhilfe zu schaffen, wurden kurze Nadeln entwickelt, an deren Schaft sich eine Verdickung befindet, die das Eindringen in die Haut begrenzt. Eine derartige Nadel und eine Nadeleinstechvorrichtung werden in der DE 26 57 053 A1 beschrieben.

20

25

Diese Vorrichtung ist gekennzeichnet durch eine Nadel mit einer konischen Spitze und einem flachen Kopf, durch einen Hohlkörper, der gegen das Gewebe bzw. die Haut eines Patienten gedrückt werden kann und in dem die Nadel verschiebbar angeordnet ist, durch ein in dem Hohlkörper verschiebbar angeordnetes Glied zum Ausstoßen der Nadel aus dem Hohlkörper in das Gewebe bzw. die Haut des Patienten und durch dem Hohlkörper sowie dem verschiebbaren Glied zugeordnete Mittel zum Beeinflussen des verschiebbaren Gliedes, um dieses zu veranlassen, die Nadel aus dem Hohlkörper zu treiben.

Nachteilig bei dieser Art Nadeln ist, dass durch die ungewollte Berührung der außenliegenden Verdickung Schmerzen verursacht werden und ein Herausreißen nicht ausgeschlossen ist.

Weiterhin ist es im Zusammenhang mit Ohrringen und dem Piercing bekannt, die Haut zu durchstechen, in die Öffnung einen Sticker einzubringen und diesen durch einen Gegenhalter am Herausrutschen zu hindern oder bei einem Ring diesen nach dem Führen durch die Öffnung zu verriegeln. Auch hier besteht die Gefahr des Ein- oder Ausreißens der Haut bei ungewollter Berührung.

Aufgabe der Erfindung ist es, nadelartige Körper so in lebendes Gewebe einzubringen, dass eine Verletzung des Gewebes durch nachträgliches Berühren des nadelartigen Körpers ausgeschlossen ist.

10

5

Gelöst wird diese Aufgabe mit den kennzeichnenden Merkmalen des Verfahrensanspruches 1 und des Vorrichtungsanspruches 21. Verwendungen enthalten die Ansprüche 32 bis 34. Vorteilhafte Ausgestaltungen sind Gegenstand der Unteransprüche.

Gemäß der Erfindung wird ein nadelartiger Körper, der als ein starres Implantat mit einer Spitze und daran angeordneter Führungsfläche und/oder einem sich an die Spitze anschließenden Schaft mit Führungsfläche ausgebildet ist, wobei die Führungsflächen so angeordnet und geformt sind, dass sie das Implantat in einer Röhre vor dem Einstechen in das Gewebe gleitfähig führen, so in lebendes Gewebe eingestochen, dass das Gewebe das Implantat vollständig umschließt. Die Einstichstelle kann dann zuwachsen.

Das Implantat kann so wie eine gebräuchliche Akupunkturnadel zu einem Akupunkturpunkt durch die Hautoberfläche gedrückt werden und verbleibt dort, so dass, um beim Beispiel der Akupunktur zu bleiben, durch Dauerreizung permanent ein Selbstheilungspotential aktiviert werden kann.

Die Spitze des Implantats ist erfindungsgemäß pfeilförmig ausgebildet oder ist ein Kegel oder eine drei- oder mehrseitige Pyramide oder weist eine tropfen-, herz- oder schraubenförmige Form auf. Dabei kann die Mantelfläche einer pfeil-, kegel- oder pyramidenförmigen Spitze vorteilhafterweise eine leichte Wölbung besitzen.

25

Der Schaft des Implantats ist bevorzugt zylinderförmig und glatt an die Spitze angeformt, wobei seine Umfangsabmaße die der Spitze bezogen auf die gemeinsame Mittelachse nicht übersteigen. Der Mantel des zylinderförmigen Schaftes kann zur Stabilisierung des Sitzes im Gewebe Rillen aufweist.

5

15

20

25

30

Das Implantat weist in einer bevorzugten Ausführung eine Länge L von kleiner als 5 mm auf und das größte Dickenmaß der Spitze und/oder des Schaftes sollte ebenfalls 5 mm nicht übersteigen.

Die Führungsfläche an der Spitze umläuft diese bei einer Ausführung ringförmig am größten Umfang und ist zylinderförmig ausgebildet. Eine andere Variante sieht mehrere Führungsflächen an der Spitze am Umfang in Einstichrichtung verlaufend vor, so dass die Spitze in einer Röhre vor dem Einstechen in das Gewebe geführt gleiten kann.

Bei einer weiteren Variante ist anstelle der Führungsfläche der Spitze eine Bohrung auf der der Einstichstelle abgewandten Seite der Spitze vorgesehen, in die zum Einstechen in das Gewebe ein Dorn formschlüssig und lösbar einsetzbar ist.

Bei einer weiteren Ausführung ist vorgesehen, dass das Implantat als rein zylinderförmiger Körper oder Zylinder mit am Umfang in Zylinderlängsrichtung verlaufenden geraden Flächen oder als Kugel oder kugelähnlicher Körper, auch mit ebenen Flächen an der Oberfläche, ausgebildet sein kann. Auch diese Ausführung lässt sich schmerzfrei in das Gewebe drücken, vorausgesetzt die Größe ist entsprechend klein gewählt. Der Durchmesser des zylinderförmigen Körpers sollte deshalb kleiner als 1 mm und der Durchmesser der Kugel oder des kugelähnlichen Körpers ebenfalls kleiner als 1 mm sein. Um eine stabile Lage des vollständig vom Gewebe eingeschlossenen zylinderförmigen Körpers zu garantieren, kann der Zylindermantel Vertiefungen und/oder Rillen aufweisen.

Als Werkstoff für das Implantat haben sich metallische Werkstoffe, insbesondere Edelstahl auch vergoldet oder versilbert, bewährt. Die Erfindung ist aber nicht darauf beschränkt.

WO 02/060371 PCT/DE02/00351

Das erfindungsgemäße Verfahren, bei dem ein nadelartiger Körper in lebendes Gewebe eingestochen wird, sieht vor, dass der als ein starres Implantat ausgebildete Körper mit der Spitze beginnend vollständig in das lebende Gewebe eingestochen wird, so dass es nach dem Entfernen des Einstichwerkzeuges vom Gewebe vollständig eingeschlossen ist. Die Einstichstelle kann dann zuwachsen.

Bei der beschriebenen Implantatgröße ist es von Vorteil, eine Vorrichtung zum Einstechen des Implantats in das lebende Gewebe zu verwenden. Diese besteht in einer erfindungsgemäßen Ausführung aus einer Röhre mit einer durchgehenden Bohrung in die das Implantat einsetzbar ist und durch die das Implantat geführt wird sowie einem in der Bohrung verschiebbar angeordneten Kolben zum Herausdrücken des Implantats.

Der Kolben weist eine Länge größer als die Tiefe der Röhre auf, so dass er bei einer auf das Gewebe aufgesetzten Röhre das Implantat nicht nur aus der Röhre heraus und in das Gewebe hineindrückt, sondern selbst noch mit in das Gewebe eindringen kann. Nachdem das Implantat dann positioniert ist, wird der Kolben wieder herausgezogen und die Öffnung im lebenden Gewebe kann sich zuziehen und zuwachsen.

Um ein exaktes Aufsetzen der Röhre auf das Gewebe zu gewährleisten, ist es vorteilhaft, wenn die Röhre an dem Ende, wo das Implantat vom Kolben ausgestoßen wird, kegelstumpf- oder pyramidenstumpfförmig ausgebildet ist.

Natürlich wäre es möglich, den Kolben beim Setzen des Implantats direkt mit der Hand zu bewegen. Vorteilhafter wegen der kleinen Dimensionen ist es aber, wenn die Röhre verschiebbar in einer einseitig offenen Kartusche gelagert ist, die Öffnung der Kartusche sich auf der Seite befindet, wo das Implantat aus der Röhre ausstoßbar ist, und der Kolben der Röhre innen am Boden der Kartusche angeordnet ist, wobei seine Länge so bemessen ist, dass er die Kartusche und die vollständig eingeschobene Röhre seitlich überragt. Die Bewegung des Kolbens in der Röhre wird so durch die Relativbewegung zwischen Kartusche und Röhre erzielt und die Kolbenlänge gewährleistet den vollständigen Einschub des Implantats in das Gewebe.

5

10

15

20

25

WO 02/060371 PCT/DE02/00351

In weiterer Ausgestaltung der Erfindung ist vorgesehen, dass der äußere Boden der Kartusche eine Vertiefung aufweist, die so bemessen ist, dass sie als Aufnahme für einen aus einer anderen Kartusche herausragenden Abschnitt der Röhre bei eingelegtem Implantat in der Röhre dienen kann. Damit besteht die Voraussetzung, mehrere Kartuschen mit Röhren hintereinander in einer Kartuschenröhre zu magazinieren. und nacheinander einzeln aus der Kartuschenröhre herauszuschieben. Das bringt einen wesentlichen Vorteil bezüglich der Verkürzung der Einsetzzeiten, wenn mehrere Implantate nacheinander gesetzt werden sollen.

Eine derartige Kartuschenröhre weist einen starren Mantel auf, und ist in einer besonderen Ausführung im Austrittsbereich der Kartuschen oder einem Bereich davor elastisch ausgebildet. So läßt sich die in diesem Bereich befindliche Kartusche zum Setzen des Implantats von außen durch den Fingerdruck des das Implantat Einsetzenden so fixieren, dass sich die Röhre der am Kartuschenröhrenausgang befindlichen Kartusche nach dem Aufsetzen auf das Gewebe und Druck in Richtung Gewebe in die Kartusche schiebt und dadurch der Kolben dieser Kartusche das Implantat aus der Röhre und in das Gewebe drückt.

Alternativ oder gleichzeitig besteht die Möglichkeit, in der Kartuschenröhre mindestens ein Widerlager anzuordnen, das eine Bewegung einer oder mehrerer Kartuschen in Richtung Austrittsbereich gestattet hingegen eine Bewegung weg vom Austrittsbereich in die Kartuschenröhre hinein verhindert.

Ebenso sieht die Erfindung in einer weiteren Ausgestaltung vor, dass die Kartuschenröhre über eine von außen betätigbare Vorschubeinrichtung für mindestens eine Kartusche verfügt. Auch so läßt sich eine Kartusche mit Röhre in Einsetzposition bringen und durch die Relativbewegung zwischen der vordersten Kartusche und der in ihr befindlichen Röhre und damit das Ausstoßen des Implantats erreichen.

25

5

10

15

Es hat sich weiterhin gezeigt, dass sich eine derartige Kartuschen-Röhren-Kombination vorteilhaft an einem Zangenschenkel lösbar anordnen lässt, wobei der Röhrenausgang für das Implantat in Richtung des anderen Zangenschenkels weist. Dieser sollte in diesem vorderen Bereich flach, tellerförmig, auch konvex oder konkav gewölbt oder der Gewebeform angepasst ausgebildet sein und das Gewebe beim Eindrücken des Implantats auf der gegenüberliegenden Seite abstützen. So lässt sich das Implantat in flache Gewebeteile wie Ohr, Zunge, Nase oder Hautfalten oder auch in dünne Gliedmaßen auf günstige Weise einbringen.

Sollen mehrere Implantate hintereinander eingesetzt werden, ist erfindungsgemäß auch vorgesehen, anstelle einer Kartuschen-Röhren-Kombination eine Kartuschenröhre, die mehrere Kartuschen-Röhren-Kombinationen enthält, an einem Zangenschenkel anzuordnen. Der andere Zangenschenkel ist auch hier flach, tellerförmig, auch konvex oder konkav gewölbt oder der Gewebeform angepasst ausgebildet, so dass er das Gewebe beim Eindrücken des Implantats auf der gegenüberliegenden Seite abstützen kann.

Ausführungsbeispiele der Erfindung sind in der Zeichnung dargestellt. Es zeigen:

Fig.: 1 ein Implantat mit Schaft,

Fig.: 2 Spitzen von Implantaten,

Fig.: 3 eine Kartuschen-Röhren-Kombination,

Fig.: 4 mehrere Kartuschen und Röhren in einer Kartuschenröhre und

Fig.: 5 das vordere Teil einer Kartuschenröhre

Fig.: 6 Zange mit Kartuschen-Röhren-Kombination.

25

30

20

5

Das in Fig. 1 dargestellte erfindungsgemäße starre Implantat 1 besteht aus einer Spitze 2 und einem Schaft 3. Die Größe ist so bemessen, dass es nach dem Einstechen in das Gewebe vom Gewebe vollständig umschlossen ist und einwachsen kann. Wird das Implantat so in menschliche Haut eingebracht, dass die Spitze 2 einen Akupunkturpunkt trifft, kann permanent ein Selbstheilungspotential aktiviert werden. Bewährt hat sich als Länge von der Spitze 2 bis zum Ende des Schaftes 3 ein Maß kleiner als 5 mm und das größte Dickenmaß der Spitze 2 und/oder des Schaftes 3 sollte ebenfalls 5 mm nicht übersteigen.

Als Werkstoffe für die Implantate 1 kommen besonders metallische Werkstoffe infrage.

WO 02/060371 PCT/DE02/00351

In Fig. 2 sind Ausführungsformen von Spitzen 2 der Implantate 1 dargestellt. Die Spitzen 2 werden bevorzugt pfeilförmig ausgebildet oder stellen einen Kegel oder eine drei- oder mehrseitige Pyramide dar oder weisen eine tropfen-, herz- oder schraubenförmige Form auf. Die Mantelfläche einer pfeil-, kegel- oder pyramidenförmigen Spitze 2 kann dabei eine leichte Wölbung besitzen.

Fig. 3 zeigt eine Kartuschen-Röhren-Kombination zum Einstechen des Implantats 1 in das Gewebe. Sie besteht aus einer Röhre 6 mit einer durchgehenden Bohrung 7 in die das Implantat 1 einsetzbar ist und durch die das Implantat 1 geführt ist sowie einem in der Bohrung 7 verschiebbar angeordneten Kolben 8, dessen Länge größer ist als die Tiefe der Röhre 6. Die Röhre 6 ist an dem Ende, wo das Implantat 1 vom Kolben 8 ausstoßbar ist, kegelstumpf- oder pyramidenstumpfförmig ausgebildet. Das unterstützt ein exaktes Aufsetzen der Röhre 6 auf das Gewebe.

Die Röhre 6 ist verschiebbar in der einseitig offenen Kartusche 9 gelagert. Die Öffnung 10 der Kartusche 9 befindet sich dabei auf der Seite, wo das Implantat 1 aus der Röhre 6 ausstoßbar ist. Der Kolben 8 der Röhre 6 ist innen am Boden 11 der Kartusche 9 angeordnet, wobei seine Länge so bemessen ist, dass er die Kartusche 9 und die vollständig eingeschobene Röhre 6 seitlich überragt. Die Bewegung des Kolbens 8 in der Röhre 6 wird so durch die Relativbewegung zwischen Kartusche 9 und Röhre 6 erzielt.

Die Kartuschen-Röhren-Kombination mit eingelagertem Implantat 1 bildet somit eine geschlossene industriell herstellbare und steril lagerbare Einheit.

Weiterhin ist bei dieser Ausführung dargestellt, dass der äußere Boden 12 der Kartusche 9 eine Vertiefung 13 aufweist, die so bemessen ist, dass sie als Aufnahme für einen aus einer anderen Kartusche 9.1 herausragenden Abschnitt der Röhre 6 bei eingelegtem Implantat 1 in der Röhre 6 dienen kann. So lassen sich optimal mehrere Kartuschen 9.n mit Röhren 6 hintereinander in einer Kartuschenröhre 14 magazinieren, um sie nacheinander einzeln aus der Kartuschenröhre herauszuschieben.

25

5

Fig. 4 zeigt mehrere Kartuschen 9 - 9.n mit Röhren 6 hintereinander in einer Kartuschenröhre 14 magaziniert. Die Kartuschen 9 sind dabei einzeln aus der Kartuschenröhre 14 herausschiebbar angeordnet. Die Kartuschenröhre 14 besitzt einen starren Mantel, der im Austrittsbereich 15 oder davor einen elastischen Teilbereich 16 aufweist. Dies wird im Detail in Fig. 5 gezeigt. Die in diesem Teilbereich 16 befindliche Kartusche 9 läßt sich so zum Setzen des Implantats 1 von außen durch den Fingerdruck des Einsetzenden fixieren, wobei sich die Röhre 6 der am Kartuschenröhrenausgang befindlichen Kartusche 9 nach dem Aufsetzen auf das Gewebe und Druck in Richtung Gewebe in die Kartusche 9 schiebt und dadurch den Kolben 8 bewegt, der aufgrund seiner Länge das Implantat 1 aus der Röhre 6 heraus vollständig in das Gewebe hineindrückt.

Fig. 6 zeigt die Kartuschen-Röhren-Kombination in einer Zange angeordnet. Bei der hier verwendeten Zange mit den Zangenschenkeln 17 und 18 ist die Kartuschen-Röhren-Kombination mit der Röhre 6 lösbar am Zangenschenkel 17 angeordnet, wobei der Röhrenausgang für das Implantat in Richtung des anderen Zangenschenkels 18 weist.

Der Zangenschenkel 18 ist im vorderen Bereich tellerförmig ausgebildet. Er kann so das Gewebe beim Eindrücken des Implantats abstützen.

Insbesondere beim Eindrücken von Implantaten in das Ohr kann es zweckmäßig sein, den Zangenschenkel 18 im vorderen Bereich mit einer Negativform eines Ohres annähernd angepassten Form auszurüsten.

Anstelle der hier gezeigten Zangenform sind auch welche mit sich kreuzenden Zangenschenkeln verwendbar.

Neben der bereits genannten Verwendung derartiger Implantate bei der Akupunktur bestehen weitere Anwendungsmöglichkeiten z. B. in der nichtsichtbaren Kennzeichnung von Tieren. Das Implantat 1, vorzugsweise der Schaft 3, wäre dazu vor dem Einsetzen mit einem auslesbaren Code zu versehen. Praktisch ist dies durch die passive Transpondertechnik realisierbar, denn diese kommen ohne Stromversorgung aus und sind mit einem Lesegerät jederzeit berührungslos über Funk abfragbar. Perspektivisch können derartige Implantate auch zu Ortungszwecken eingesetzt werden.

5

10

15

20

25

Die heute in elektronischen Preisschildern und Skipässen eingesetzten Niedrigfrequenz-Transponder haben rund einen Meter Reichweite, moderne Hochfrequenz-Systeme können aus bis zu 30 Meter Entfernung ausgelesen werden.

Bezugszeichenliste

- 1 Implantat
- 2 Spitze des Implantats
- 5 3 Schaft des Implantats
 - 4 Führungsfläche Spitze
 - 5 Führungsfläche Schaft
 - 6 Röhre
 - 7 Bohrung
- 10 8 Kolben
 - 9 Kartusche
 - 10 Öffnung
 - 11 innerer Boden der Kartusche
 - 12 äußerer Boden
- 15 13 Vertiefung
 - 14 Kartuschenröhre
 - 15 Austrittsbereich
 - 16 Teilbereich des Mantels der Kartuschenröhre
 - 17 Zangenschenkel
- 20 18 Zangenschenkel

Patentansprüche

 Verfahren bei dem ein nadelartiger K\u00f6rper in lebendes Gewebe eingestochen wird, dadurch gekennzeichnet, dass

5

der als ein starres Implantat (1) ausgebildete Körper mit der Spitze (2) beginnend vollständig in das lebende Gewebe eingestochen wird, so dass es nach dem Entfernen des Einstichwerkzeuges vom Gewebe vollständig eingeschlossen ist.

10

2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

die Einstichstelle zuwächst.

15

3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass

das Einbringen des Implantats (1) in flache Gewebeteile wie Ohr, Zunge, Nase oder Hautfalten sowie in dünne Körpergliedmaßen erfolgt.

20

4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass

25

als starres Implantat (1) ein mit einer Spitze (2) und daran angeordneter Führungsfläche (4) und/oder einem sich an die Spitze (2) anschließenden Schaft (3) mit Führungsfläche (5), wobei die Führungsflächen (4, 5) so ausgebildet sind, dass sie das Implantat (1) in einer Röhre vor dem Einstechen in das Gewebe geführt gleitfähig machen, verwendet wird.

- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass
 ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Spitze (2) pfeilförmig ausgebildet ist oder einen Kegel oder eine drei- oder mehrseitige Pyramide darstellt oder eine tropfen-, herzoder schraubenförmige Form aufweist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass
 ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Mantelfläche der pfeil-, kegel- oder pyramidenförmigen Spitze (2) eine leichte Wölbung aufweist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass
 ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Schaft (3) zylinderförmig an die Spitze (2) angeformt ist, wobei seine Umfangsabmaße die der Spitze (2) bezogen auf die gemeinsame Mittelachse nicht übersteigen.
 - Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Mantel des zylinderförmigen Schaftes (3) Rillen aufweist.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Schaft (3) an die Spitze (2) glatt angeformt ist.

25

10. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dass einen auslesbaren Code enthält, vorzugsweise im Schaft (3).

5

11. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Länge L kleiner als 5 mm ist.

10

15

12. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass ein Implantat (1) verwendet wird, dessen größtes Dickenmaß der Spitze (2) und/oder des Schaftes (3) nicht 5 mm übersteigt.

13. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass

- ein Implantat (1) verwendet wird, dessen Führungsfläche (4) an der Spitze (2) diese ringförmig am größten Umfang umläuft und zylinderförmig ausgebildet ist.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass
 25
 ein Implantat (1) verwendet wird, dass mehrere Führungsflächen an der Spitze (2) am
 Umfang in Einstichrichtung verlaufend besitzt, so dass die Spitze (2) in einer Röhre vor dem Einstechen in das Gewebe geführt gleiten kann.

10

- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass
 - ein Implantat (1) verwendet wird, das eine Bohrung auf der der Einstichstelle abgewandten Seite der Spitze (2) aufweist ist und in die Bohrung zum Einstechen in das Gewebe ein Dorn formschlüssig und lösbar gesetzt wird.
- 16. Verfahren bei dem ein nadelartiger Körper in lebendes Gewebe eingestochen wird, dadurch gekennzeichnet, dass
 - ein Implantat (1) verwendet wird, das als dünner zylinderförmiger Körper oder Zylinder mit am Umfang in Zylinderlängsrichtung verlaufenden geraden Flächen oder als Kugel oder kugelähnlicher Körper, auch mit ebenen Flächen an der Oberfläche, und kleinem Durchmesser, ausgebildet ist und vollständig in das lebende Gewebe eingestochen wird.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass
- ein Implantat (1) verwendet wird, bei dem der Durchmesser des zylinderförmigen Kör-20 pers kleiner als 1 mm ist.
 - 18. Verfahren nach Anspruch 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, dass
- ein Implantat (1) verwendet wird, bei dem der Durchmesser der Kugel oder des kugelähnlichen Körpers kleiner als 1 mm ist.
- 19. Verfahren nach einem der Ansprüche 16 bis 18, dadurch gekennzeichnet, dass
 30
 ein Implantat (1) verwendet wird, bei dem der Zylindermantel Vertiefungen und/oder Rillen aufweist.

- 20. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 19, dadurch gekennzeichnet, dass
 - ein Implantat (1) verwendet wird, dass aus einem metallischen Werkstoff, insbesondere Edelstahl auch vergoldet oder versilbert, besteht.

10

- 21. Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 1 oder 16 bestehend aus einer Röhre (6) mit einer durchgehenden Bohrung (7) in die das Implantat (1) einsetzbar ist und durch die das Implantat (1) geführt ist sowie einem in der Bohrung (7) verschiebbar angeordneten Kolben (8), dessen Länge größer als die Tiefe der Röhre (6).
- 22. Vorrichtung nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass
- die Röhre (6) an dem Ende, wo das Implantat (1) vom Kolben (8) ausstoßbar ist, kegelstumpf- oder pyramidenstumpfförmig ausgebildet ist.
 - 23. Vorrichtung nach Anspruch 21 oder 22, dadurch gekennzeichnet, dass

20

die Röhre (6) verschiebbar in einer einseitig offenen Kartusche (9) gelagert ist, die Öffnung (10) der Kartusche (9) sich auf der Seite befindet, wo das Implantat (1) aus der Röhre (6) ausstoßbar ist, und der Kolben (8) der Röhre (6) innen am Boden (11) der Kartusche (9) angeordnet ist, wobei seine Länge so bemessen ist, dass er die Kartusche (9) und die vollständig eingeschobene Röhre (6) seitlich überragt.

- 24. Vorrichtung nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, dass
- der äußere Boden (12) der Kartusche (9) eine Vertiefung (13) aufweist, die so bemessen ist, dass sie als Aufnahme für einen aus einer anderen Kartusche (9.1) herausragenden Abschnitte der Röhre (6) bei eingelegtem Implantat (1) in der Röhre (6) dient.

- 25. Vorrichtung nach Anspruch 24, dadurch gekennzeichnet, dass
 - mehrere Kartuschen (9 9.n) mit Röhren (6) hintereinander in einer Kartuschenröhre (14) magaziniert und einzeln aus der Kartuschenröhre (14) herausschiebbar angeordnet sind.
- 26. Vorrichtung nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass
- die Kartuschenröhre (14) einen starren Mantel aufweist.
 - 27. Vorrichtung nach Anspruch 25 oder 26, dadurch gekennzeichnet, dass
- die Kartuschenröhre (14) im Austrittsbereich (15) der Kartuschen (9) oder davor einen elastisch ausgebildeten Teilbereich (16) des Mantels aufweist.
- 28. Vorrichtung nach mindestens einem der Ansprüche 25 bis 27, dadurch gekennzeichnet,dass
 - in der Kartuschenröhre (14) mindestens ein Widerlager angeordnet ist, das eine Bewegung einer oder mehrerer Kartuschen (9) in Richtung Austrittsbereich (15) gestattet hingegen eine Bewegung weg vom Austrittsbereich (15) in die Kartuschenröhre (14) hinein verhindert.
 - 29. Vorrichtung nach mindestens einem der Ansprüche 25 bis 28, dadurch gekennzeichnet, dass
 - die Kartuschenröhre (14) über eine von außen betätigbare Vorschubeinrichtung für mindestens eine Kartusche (9) verfügt.

25

15

20

25

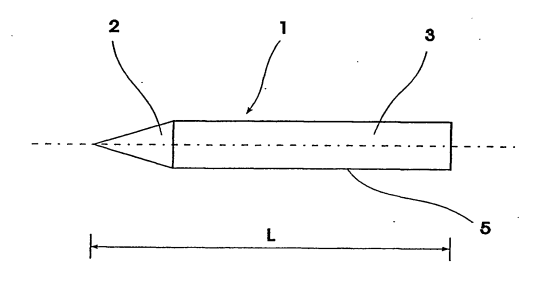
30. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass

die Kartuschen-Röhren-Kombination vorn an einen Zangenschenkel (17) lösbar angeordnet ist, wobei der Röhrenausgang für das Implantat in Richtung des anderen Zangenschenkels (18) weist, der in diesem Bereich flach, tellerförmig, auch konvex oder konkav gewölbt oder der Gewebeform angepasst ausgebildet ist und das Gewebe beim Eindrücken des Implantats auf der gegenüberliegenden Seite abstützt.

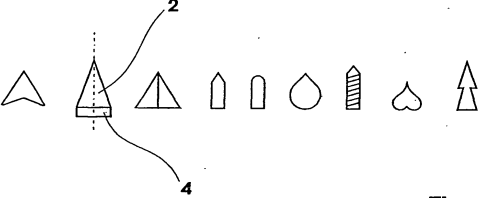
10 31. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 21 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass

die Kartuschenröhre vorn an einem Zangenschenkel (17) angeordnet ist, wobei der Röhrenausgang für das Implantat in Richtung des anderen Zangenschenkels (18) weist, der in diesem Bereich flach, tellerförmig, auch konvex oder konkav gewölbt oder der Gewebeform angepasst ausgebildet ist und das Gewebe beim Eindrücken des Implantats auf der gegenüberliegenden Seite abstützt.

- 32. Verwendung des als Implantat ausgebildeten nadelartigen Körpers zur Stimulierung von Akupunkturpunkten.
 - Verwendung des als Implantat ausgebildeten nadelartigen K\u00f6rpers als Codetr\u00e4ger zur Identifizierung von Tieren.
 - 34. Verwendung des als Implantat ausgebildeten nadelartigen Körpers zu Ortungszwecken.



Flg. 1



Flg. 2

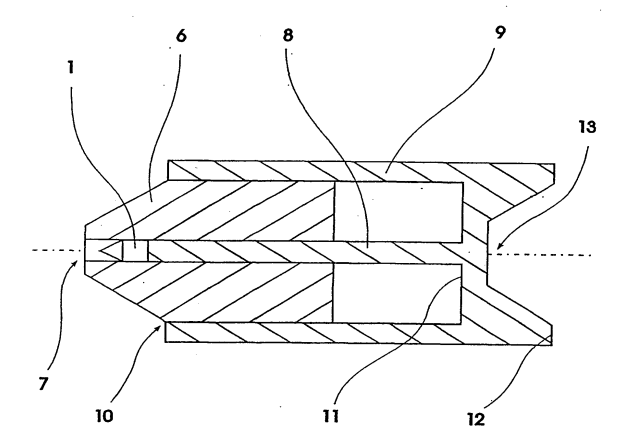
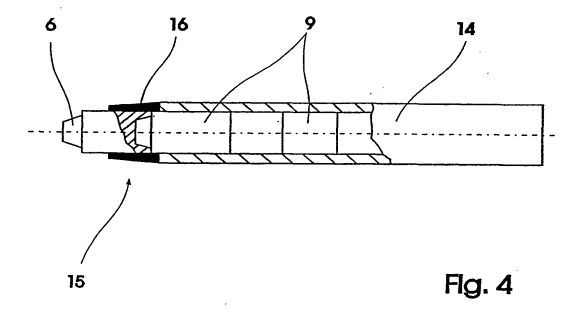
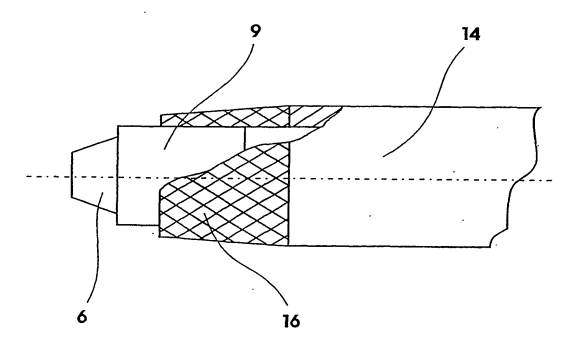


Fig. 3





Flg. 5

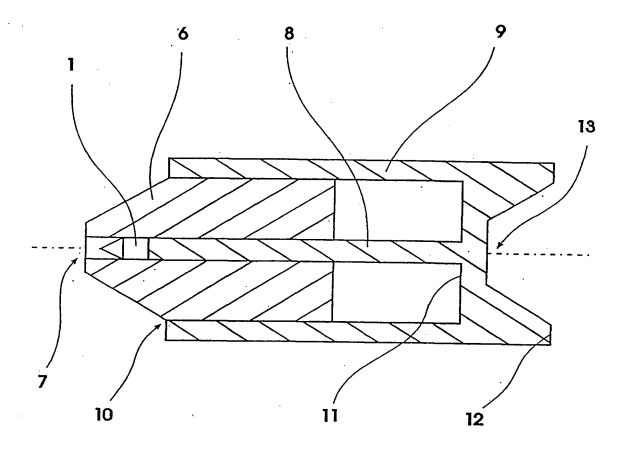


Fig. 3

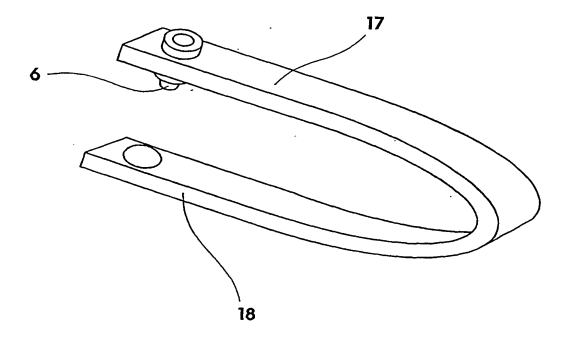


Fig. 6

onal Application No-

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT		PCT/DE O	2/00351				
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER A61H39/08 A61M37/00	<u></u>						
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC						
	SEARCHED							
IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classificat A61H A61M A44C	ion symbols)						
	tion searched other than minimum documentation to the extent that							
EPO-In	ata base consulted during the international search (name of data baternal	ase and, where practical,	search terms use	d)				
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages		Relevant to claim No.				
X	US 6 102 896 A (ROSER BRUCE JOSEI 15 August 2000 (2000-08-15)	PH)		21-23				
Y	column 11, line 60 -column 12, li figures 3A-3C,11A,11B	24-31						
X	US 5 542 920 A (CHERIF CHEIKH ROL 6 August 1996 (1996-08-06) column 2, line 31 -column 3, line figures 2,3 column 3, line 52 - line 59	21–23						
Х	EP 1 050 274 A (MEDICAL IND CORP) 8 November 2000 (2000-11-08) column 6, line 6 - line 25; figur	21–23						
		•	•					
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Palent family n	nembers are listed	l in annex.				
° Special cat	egories of cited documents :	*T* later document public	shed after the int	ernational filing date				
consider d	"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "E" earlier document but published on or after the international "S" degree of carticular relevance to the line of the strength of carticular relevance to the line of the strength of carticular relevance to the strength							
"L" documer	filing date L' document which may throw doubts on priority claim(s) or "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone							
which is citation	s cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified)	"Y" document of particul	ar relevance; the					
O docume other m	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or neans	document is combi	ned with one or m	ore other such docu- us to a person skilled				
P documer later th:	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. *&* document member of	•	•				
Date of the a	clual completion of the international search	Date of mailing of the	ne international se	arch report				
14	1 June 2002	24/06/20	002					
Name and m	ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer						
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	0elschlä	iger, H					
		1	- •					

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

to tional Application No PCT/DE 02/00351

	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	To-1
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	EP 0 564 038 A (AKZO NV) 6 October 1993 (1993-10-06) column 5, line 31 -column 6, line 29; figures 2,3	21-23
κ	ES 272 596 U (ANGULO FRANCISCO MARTINEZ) 16 November 1983 (1983-11-16)	21
r	page 4, line 1 -page 5, line 7; figure 1	24-29
(US 4 787 384 A (CAMPBELL NEIL E ET AL) 29 November 1988 (1988-11-29)	21
١	column 2, line 64 -column 4, line 40; figures 1-15	24-26,28
Υ	DE 26 35 966 A (HASTINGS JOHN A) 16 February 1978 (1978-02-16) page 9, line 13 - line 23; figure 1	30,31
1		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

fr __ ational Application No PCT/DE 02/00351

_					PCI/UE	02/00351
	Patent document ted in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
U	\$ 6102896	Α	15-08-2000	US	6224567 B1	01-05-2001
· U	S 5542920	Α	06-08-1996	AT	173941 T	15-12-1998
				AU	705266 B2	20-05-1999
				ΑU	3531595 A	29-03-1996
				AU	4454299 A	21-10-1999
				BR	9508830 A	03-11-1998
				CA	2199516 A1	21-03-1996
				DE	69506428 D1	14-01-1999
				DE	69506428 T2	02-06-1999
				DK	782465 T3	16-08-1999
				EP	0782465 A1	09-07-1997
				ES	2125657 T3	01-03-1999
				WO	9608289 A1	21-03-1996
				JP	10505526 T	02-06-1998
			•	KR	261580 B1	15-07-2000
_				US	6120786 A	19-09-2000
E	P 1050274	A	08-11-2000	AU	6007499 A	13-06-2000
				CA	2317661 A1	02-06-2000
		*	•	EP	1050274 A1	08-11-2000
				NO	20003655 A	18-09-2000
_,				WO	0030553 A1	02-06-2000
El	P 0564038	Α	06-10-1993	NL	9200581 A	18-10-1993
				AT	182479 T	15-08-1999
				AU	3558093 A	07-10-1993
				CA	2092881 A1	01-10-1993
				DE DE	69325733 D1	02~09-1999
				DK.	69325733 T2	27-01-2000
				EP.	564038 T3 0564038 A2	29-11-1999
				ES	2135442 T3	06~10~1993
				FI	2135442 13 931412 A	01-11-1999
			•	GR	3031567 T3	01-10-1993
				HU	64869 A2	31-01-2000
				JP	6007456 A	28-03-1994 18-01-1004
				KR	269567 B1	18 - 01-1994 01 - 11-2000
				MX	9301802 A1	
				NO .	304775 B1	29-04-1994
				NZ .	247291 A	15-02-1999 26-10-1995
				US	5405324 A	11-04-1995
	·			ZA	9302231 A	15-10-1993
ES	5 272596	U	16-11-1983	NONE		
US	S 4787384	A	29-11-1988	AU	653998 B2	20-10-1994
				AU	1390392 A	25-06-1992
				AU	624647 B2	18-06-1992
			•	AU	4383589 A	22-02-1990
				AU	669071 B2	23-05-1996
				UA	6598494 A	06-10-1994
				AU	596223 B2	26-04-1990
				AU	7935987 A	14-04-1988
				CA	1334366 A1	14-02-1995
			•			
				СН	680555 A5	30-09-1992
				CH	685044 A5	15-03-1995

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

tı _ tional Application No PCT/DE 02/00351

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 4787384 A	<u> </u>	DE	3745053 C2	27-04-1995
		DĒ	3745069 C2	12-01-1995
		DE	3745070 C2	12-01-1995
		DE	3745071 C2	12-01-1995
		FR	2604601 A1	08-04-1988
	•	FR	2641159 A1	06-07-1990
		FR	2639510 A1	01-06-1990
		GB	2196827 A ,B	11-05-1988
		GB	2231477 A ,B	21-11-1990
		GB	2237174 A ,B	01-05-1991
		GB	2237175 A ,B	01-05-1991
		GB	2237176 A ,B	01-05-1991
		ĪŢ	1211825 B	03-11-1989
		JP	2119255 C	06-12-1996
		JP	5236838 A	17-09-1993
		ĴΡ	8017644 B	28-02-1996
		JP	2119256 C	06-12-1996
		JΡ	5236839 A	17-09-1993
		JP	8017645 B	28-02-1996
		ĴΡ	2019250 C	19-02-1996
		JP	5236840 A	17-09-1993
		JP	7038767 B	01-05-1995
		JP	1922854 C	07-04-1995
		JP	5236841 A	17-09-1993
		JP	6046907 B	22-06-1994
		ĴΡ	1706195 C	27-10-1992
		JP	3075121 B	29-11-1991
		JP	63091023 A	21-04-1988
		NL	8702369 A ,B,	02-05-1988
		NL	9500365 A ,B,	01-08-1995
		NL	9500366 A ,B,	01-08-1995
		NL	9500367 A ,B,	01-08-1995
		NZ	221983 A	27-08-1991
		NZ	232154 A	27-08-1991
		NZ	232155 A	27-08-1991
		NZ	232156 A	27-08-1991
		ÜS	RE34936 E	09-05-1995
		US	5002548 A	26-03-1991
DE 2635966 A	16-02-1978	DE	2635966 A1	16-02-1978

tionales Aktenzeichen
PCT/DE 02/00351

			PCT/DE 02	/00351			
A. KLASSI IPK 7	FIZIEFUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61H39/08 A61M37/00						
Nach der In	ternationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	· ·					
	RCHIERTE GEBIETE	issukation und der IPK					
	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb A61H A61M A44C	oole)					
	AOIN AOIN A44C						
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	owell diese unter die rech	erchierten Gebiete	fallen			
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	Name der Datenbank und	evti. verwendete	Suchbegriffe)			
EPO-In	ternal						
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	oe der in Betracht kommer	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
x	US 6 102 896 A (ROSER BRUCE JOSEF 15. August 2000 (2000-08-15)	PH)		21-23			
Y	Spalte 11, Zeile 60 -Spalte 12, Zeile 60 -Spalte 12	Zeile 26;		24-31			
Х	US 5 542 920 A (CHERIF CHEIKH ROL 6. August 1996 (1996-08-06)		21-23				
	Spalte 2, Zeile 31 -Spalte 3, Zei Abbildungen 2,3 Spalte 3, Zeile 52 - Zeile 59	ile 2;					
х	EP 1 050 274 A (MEDICAL IND CORP) 8. November 2000 (2000-11-08) Spalte 6, Zeile 6 - Zeile 25; Abb 1,2	21-23					
	 -	-/					
				·			
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang P	atentfamilie				
	kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den alkgemeinen Stand der Technik definiert.	oder dem Phorilatsd:	atum veröttentlicht	internationalen Anmeldedatum worden ist und mit der			
'E' älteres i	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Anmeldung nicht koll Erfindung zugrundeli Theorie angegeben i	iegenden Prinzips	zum Versländnis des der oder der ihr zugrundeliegenden			
Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung *L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf							
scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer erfinderischer Täligkeit beruhend betrachtet werden anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden sollt oder die uns einem enderen Bedeutung; die beanspruchte Erfindung							
soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung. "O" Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und							
P" Veröffer	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedalum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für *&" Veröffentlichung, die I	einen Fachmann	naheliegend ist			
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des i	nternationalen Re	cherchenberichts			
1	4. Juni 2002	24/06/20	02				
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Ber	diensteter				
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	0elschlä	ger H				

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

tr ___ onales Aktenzelchen
PCT/DE 02/00351

rung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
EP 0 564 038 A (AKZO NV) 6. Oktober 1993 (1993-10-06) Spalte 5, Zeile 31 -Spalte 6, Zeile 29; Abbildungen 2,3		21-23
ES 272 596 U (ANGULO FRANCISCO MARTINEZ) 16. November 1983 (1983-11-16)		21
Seite 4, Zeile 1 -Seite 5, Zeile 7; Abbildung 1		24-29
US 4 787 384 A (CAMPBELL NEIL E ET AL) 29. November 1988 (1988-11-29)		21
Spalte 2, Zeile 64 -Spalte 4, Zeile 40; Abbildungen 1-15		24-26,28
DE 26 35 966 A (HASTINGS JOHN A) 16. Februar 1978 (1978-02-16) Seite 9, Zeile 13 - Zeile 23; Abbildung 1		30,31
•		
	EP 0 564 038 A (AKZO NV) 6. Oktober 1993 (1993-10-06) Spalte 5, Zeile 31 -Spalte 6, Zeile 29; Abbildungen 2,3 ES 272 596 U (ANGULO FRANCISCO MARTINEZ) 16. November 1983 (1983-11-16) Seite 4, Zeile 1 -Seite 5, Zeile 7; Abbildung 1 US 4 787 384 A (CAMPBELL NEIL E ET AL) 29. November 1988 (1988-11-29) Spalte 2, Zeile 64 -Spalte 4, Zeile 40; Abbildungen 1-15 DE 26 35 966 A (HASTINGS JOHN A) 16. Februar 1978 (1978-02-16)	EP 0 564 038 A (AKZO NV) 6. Oktober 1993 (1993-10-06) Spalte 5, Zeile 31 -Spalte 6, Zeile 29; Abbildungen 2,3 ES 272 596 U (ANGULO FRANCISCO MARTINEZ) 16. November 1983 (1983-11-16) Seite 4, Zeile 1 -Seite 5, Zeile 7; Abbildung 1 US 4 787 384 A (CAMPBELL NEIL E ET AL) 29. November 1988 (1988-11-29) Spalte 2, Zeile 64 -Spalte 4, Zeile 40; Abbildungen 1-15 DE 26 35 966 A (HASTINGS JOHN A) 16. Februar 1978 (1978-02-16)

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

nationales Aktenzeichen PCT/DE 02/00351

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. χ Ansprüche Nr. $1-20$ 32-34 weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
Regel 39.1(iv) PCT – Verfahren zur chirurgischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers
2. Ansprüche Nr. well sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. well es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der Internationale Recherchenberchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1998)

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

In ____ ionales Aktenzeichen
PCT/DE 02/00351

Im C	achambart - del t		Debarates				02/00351
	echerchenbericht rtes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
US	6102896	A	15-08-2000	US	6224567	B1	01-05-2001
US	5542920	Α	06-08-1996	AT	173941	T	15-12-1998
				ΑU	705266	B2	20-05-1999
				AU	3531595		29-03-1996
				AU	4454299		21-10-1999
				BR	9508830	Α	03-11-1998
				CA	2199516		21-03-1996
				DE	69506428		14-01-1999
				DE	69506428		02-06-1999
				DK	782465		16-08-1999
				EP	0782465		09-07-1997
				ES	2125657		01-03-1999
				WO	9608289		21-03-1996
				JP	10505526		02-06-1998
				KR Us	261580		15-07-2000
					6120786	A 	19-09-2000
EP	1050274	Α	08-11-2000	AU	6007499		13-06-2000
				CA EP	2317661		02-06-2000
				NO NO	1050274		08-11-2000
				WO	20003655 0030553		18-09-2000
					0030333		02-06-2000
EP	0564038	Α	06-10-1993	NL	9200581		18-10-1993
				AT	182479		15-08-1999
				AU	3558093		07-10-1993
				CA DE	2092881		01-10-1993
				DE	69325733 69325733		02-09-1999 27-01-2000
				DK	564038		29-11-1999
				EP	0564038		06-10-1993
				ES	2135442		01-11-1999
				FI	931412		01-10-1993
				GR	3031567		31-01-2000
				HU	64869		28-03-1994
				JP	6007456	Α	18-01-1994
				KR	269567		01-11-2000
				MX	9301802		29-04-1994
				NO	304775		15-02-1999
				NZ	247291		26-10-1995
				US	5405324		11-04-1995
				ZA 	9302231	A 	15-10-1993
ES	272596	U	16-11-1983	KEINE			
US	4787384	Α	29-11-1988	ΑU	653998		20-10-1994
				AU	1390392		25-06-1992
				AU	624647		18-06-1992
				AU	4383589		22-02-1990
				AU	669071		23-05-1996
				AU	6598494		06-10-1994
				AU	596223		26-04-1990
				AU	7935987		14-04-1988
				CA	1334366		14-02-1995
				CH CH	680555 685044		30-09-1992 15-03-1995
				V-III	ハスカリム仏	AD.	15-05-1995
				DE	3733775		07-04-1988

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentlamilie)(Juli 1992)

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/DE 02/00351

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4787384 A	•	DE	3745053 C2	27-04-1995
		DE	3745069 C2	12-01-1995
		DE	3745070 C2	12-01-1995
		DE	3745071 C2	12-01-1995
		FR	2604601 A1	08-04-1988
		FR	2641159 A1	06-07-1990
•		FR	2639510 A1	01-06-1990
•		GB	2196827 A ,B	11-05-1988
		GB	2231477 A ,B	21-11-1990
		GB	2237174 A ,B	01-05-1991
		GB	2237175 A ,B	01-05-1991
		GB	2237176 A ,B	01-05-1991
		ΙT	1211825 B	03-11-1989
		JP	2119255 C	06-12-1996
		JP	5236838 A	17-09-1993
		JP	8017644 B	28-02-1996
		JP	2119256 C	06-12-1996
		JP	5236839 A	17-09-1993
		JP	8017645 B	28-02-1996
		JP .	2019250 C	19-02-1996
		JP	5236840 A	17-09-1993
		JP	7038767 B	01-05-1995
		JP	1922854 C	07-04-1995
		JP	5236841 A	17-09-1993
•		JP	6046907 B	22-06-1994
		JP	1706195 C	27-10-1992
		JP	3075121 B	29-11-1991
		JP	63091023 A	21-04-1988
		NL	8702369 A ,B,	02-05-1988
		NL	9500365 A ,B,	01-08-1995
		NL	9500366 A ,B,	01-08-1995
		NL	9500367 A ,B,	01-08-1995
		NZ	221983 A	27-08-1991
		NZ	232154 A	27-08-1991
		NZ	232155 A	27-08-1991
		NZ	232156 A	27-08-1991
		US US	RE34936 E	09-05-1995
		US 	5002548 A	26-03-1991
DE 2635966 A	16-02-1978	DE	2635966 A1	16-02-1978

		·